

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: C08F 2/32, A61K 7/48 (43) Date de publication internationale: 22 juillet 1999 (22.07.99) (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/00055 (81) Etats désignés: JP, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). (22) Date de dépôt international: 14 janvier 1999 (14.01.99) Publiée (30) Données relatives à la priorité: Avec rapport de recherche internationale. 16 janvier 1998 (16.01.98) FR 98/00464 10 février 1998 (10.02.98) 98/01525 FR 4 août 1998 (04.08.98) 98/09999 FR (71) Déposant: SOCIETE D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES SEPPIC [FR/FR]; 75, quai d'Orsay, F-75321 Paris Cedex 07 (FR). (72) Inventeurs: MALLO, Paul; 15, avenue Victor Hugo, F-78400 Chatou (FR). TABACCHI, Guy; 11, rue Becquerel, F-81100 Castres (FR). BOITEUX, Jean-Pierre; Le Fargadou, Saix, F-81100 Castres (FR). (74) Mandataire: CONAN, Philippe; L'Air Liquide S.A., 75, quai d'Orsay, F-75321 Paris Cedex 07 (FR).

- (54) Title: THICKENING LATEX, METHOD OF PRODUCTION AND COSMETIC APPLICATIONS
- (54) Titre: LATEX EPAISSISSANT, PROCEDE DE FABRICATION ET APPLICATIONS EN COSMETIQUE
- (57) Abstract

The invention relates to a mixture comprising an oil phase, an aqueous phase, at least one water-in-oil (E/H) emulsifier and at least one oil-in-water (H/E) emulsifier, characterized in that said mixture is a positive latex containing between 20 and 60 weight percent, preferably between 25 and 45 weight percent, of a branched or reticulated anionic polyelectrolyte, in a base of at least one monomer having a strong acid function and copolymerised with either at least one monomer having a weak acid function or at least one neutral monomer. The invention further relates to cosmetic applications of the mixture.

#### (57) Abrégé

Composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20 % à 60 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'au moins un monomère possédant une fonction acide fort, copolymérisé soit avec au moins un monomère possédant une fonction acide faible, soit avec au moins un monomère neutre. Applications en cosmétique.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie .	ES	Espagne .	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie :	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK.	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australic	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	. MC	Мовасо	TD	Tched
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB .	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	. GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
·BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	Œ	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL.	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ ·	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU.	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR,	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cub <sub>2</sub>	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	Lì	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		•
EE	Estonic	LR	Libéria	. SG	Singapour		

WO 99/36445 PCT/FR99/00055

## LATEX EPAISSISSANT, PROCEDE DE FABRICATION ET APPLICATIONS EN COSMETIQUE

La présente demande concerne des latex eau dans huile épaississants, leur procédé de préparation et leur application en tant qu'épaississant et/ou émulsionnant pour des produits de soins de la peau et des cheveux ou pour la fabrication de préparations cosmétiques, dermo-pharmaceutiques ou pharmaceutiques.

10

15

20

25

30

Différents épaississants existent et sont déjà utilisés pour ces usages. On connaît en particulier les produits naturels tels que les gommes de guar ou l'amidon mais dont les inconvénients sont ceux inhérents aux produits naturels, tels que la fluctuation des cours, les difficultés d'approvisionnement et une qualité aléatoire.

Les polymères synthétiques sous forme de poudre, principalement les polyacides acryliques sont également largement utilisés mais présentent l'inconvénient de nécessiter une neutralisation lors de l'utilisation, car ils ne développent leur viscosité qu'à partir d'un pH > 6.5 et leur mise en solution est souvent fastidieuse.

Il existe aussi des polymères épaississants synthétiques, se présentant sous forme de latex inverse, c'est-à-dire dont la phase continue est une huile. La mise en solution de ces latex est extrêmement rapide; les polymères contenus dans ces latex inverses, sont le plus souvent des copolymères acrylamide / acrylate de métal alcalin ou acrylamide/acrylamido 2-méthyl 2-propane sulfonate de sodium; ils sont déjà neutralisés et lorsqu'ils sont mis en solution dans l'eau, par exemple à une concentration de 1%, on observe que le pH est généralement supérieur à 6.

Les copolymères acrylamide/acrylate de sodium ne développent cependant pas de propriétés épaississantes importantes lorsqu'on abaisse le pH en dessous de 6 ; par contre les copolymères acrylamide/acrylamido

10

15

20

25

2-méthyl 2-propane sulfonate de sodium décrits dans EP 0 503 853, gardent une capacité épaississante importante même à pH 4.

Cependant, de tels copolymères présentent des teneurs en monoacrylamide qui, bien qu'extrêmement faibles, pourraient conduire à rendre leur utilisation en cosmétique impossible dans un futur proche, suite à l'évolution de la législation européenne sur les substances dangereuses.

La demanderesse s'est donc intéressée à la synthèse et à la mise au point de polymères épaississants, même en pH acide, sous forme de latex inverse sans utiliser de mono-acrylamide.

L'invention a pour objet une composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20 % à 60 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'au moins un monomère possédant une fonction acide fort, copolymérisé soit avec au moins un monomère possédant une fonction acide faible, soit avec au moins un monomère neutre.

Par « agent émulsifiant du type eau dans huile », on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur de HLB suffisamment faible pour fournir des émulsions eau dans huile tels que les polymères tensioactifs commercialisés sous le nom de HYPERMER™ ou tels que les esters de sorbitan, comme le monooléate de sorbitan commercialisé par la Société SEPPIC sous le nom de marque MONTANE 80™, ou l'isostéarate de sorbitan commercialisé par SEPPIC sous le nom de MONTANE 70™.

Par « agent émulsifiant du type huile dans eau », on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur de HLB suffisamment élevée pour fournir des émulsions huile dans l'eau tels que les esters de sorbitan éthoxylés comme l'oléate de sorbitan éthoxylé avec 20 moles d'oxyde d'éthylène , commercialisé par la société SEPPIC sous le nom de MONTANOX™80.

- 10

15

20

25

30

Par polymère branché, on désigne un polymère non linéaire qui possède des chaînes pendantes de manière à obtenir, lorsque ce polymère est mis en solution dans l'eau, un fort état d'enchevêtrement conduisant à des viscosités à bas gradient très importantes.

Par polymère réticulé, on désigne un polymère non linéaire se présentant à l'état de réseau tridimensionnel insoluble dans l'eau, mais gonflable à l'eau et conduisant donc à l'obtention d'un gel chimique.

La composition selon l'invention peut comporter des motifs réticulés et/ou des motifs branchés.

L'invention a notamment pour objet une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce que ledit polyélectrolyte anionique est le résultat d'une copolymérisation de ses monomères précurseurs effectuée à un pH inférieur à 4.

L'invention a aussi pour objet une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce 30% à 90% des motifs monomériques que le polyélectrolyte anionique comprend, possèdent une fonction acide fort.

La fonction acide fort du monomère en comportant est notamment la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, partiellement ou totalement salifiée. Ledit monomère peut être par exemple l'acide styrènesulfonique partiellement ou totalement salifié ; il est de préférence l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifiée sous forme d'un sel de métal alcalin ou de sel d'ammonium. La fonction acide faible du monomère en comportant est notamment la fonction acide carboxylique, et de préférence, ledit monomère est choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique ou l'acide maléique partiellement ou totalement salifié. Le monomère neutre est notamment choisi parmi l'acrylate de (2-hydroxy éthyle), l'acrylate de (2,3-dihydroxy propyle), le méthacrylate de (2-hydroxy éthyle), le méthacrylate de (2,3-dihydroxy propyle), ou un dérivé éthoxylé de poids moléculaire compris entre 400 et 1000, de chacun de ces esters.

Selon un aspect particulier de la présente invention, celle-ci a pour objet une composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 25% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane sulfonique partiellement ou totalement salifié, copolymérisé avec de l'acrylate de (2-hydroxy éthyle) plus particulièrement, une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce que 30% à 90%, de préférence 50% à 90%, en proportions molaires, des motifs monomériques que le poly-électrolyte anionique comprend, est l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1propanesulfonique (AMPS) partiellement ou totalement salifié et notamment, une composition telle que définie précédemment, pour laquelle le polyélectrolyte anionique comporte, en proportions molaires, de 60% à 90% de sel de sodium ou de sel d'ammonium de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane sulfonique et de 10% à 40% d'acrylate de (2-hydroxy éthyle).

5

10

15

20

25

30

Selon un autre aspect particulier de la présente invention, celle-ci a pour objet, une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 30% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane sulfonique, partiellement ou totalement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium, copolymérisé avec l'acide acrylique, partiellement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium.

L'invention a plus particulièrement pour objet une composition telle que définie précédemment, caractérisée en ce que le polyélectrolyte anionique est réticulé et/ou branché avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en œuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01 % à 0,2 % et, plus particulièrement de

15

20

25

0,01 % à 0,1 %, de préférence celle pour laquelle l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le diméthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propanetriacrylate ou le méthylène-bis-(acrylamide).

Le latex selon l'invention contient généralement de 2,5% à 15% en poids, et de préférence de 4% à 9% en poids, d'agents émulsifiants, parmi lesquels de 20% à 50%, notamment de 25% à 40% du poids total des agents émulsifiants présents, sont du type eau dans huile (E/H) et dans laquelle de 80% à 50%, notamment de 75% à 60%, du poids total des agents émulsifiants, sont du type huile dans eau (H/E).

Selon un aspect particulier, la composition telle que définie précédemment, est caractérisée en ce que la phase huile représente de 15% à 40%, de préférence de 20% à 25%, de son poids total.

Cette phase huile est constituée soit par une huile minérale commerciale contenant des hydrocarbures saturés comme les paraffines, les isoparaffines, les cycloparaffines, présentant à température ambiante, une densité entre 0.7 et 0.9 et un point d'ébullition supérieur à 180°C, telle que par exemple l'EXXSOL™ D 100 S, ou le MARCOL™52 commercialisés par EXXON CHEMICAL, l'isohexadécane ou l'isododécane, soit par une huile végétale, soit une huile de synthèse, soit par un mélange de plusieurs de ces huiles.

Selon un aspect préféré de la présente invention, la phase huile est constituée de MARCOL™ 52 ou d'isohexadécane ; l'isohexadécane, qui est identifié dans Chemical Abstracts par le numéro RN = 93685-80-4, est un mélange d'isoparaffines en C<sub>12</sub>, C<sub>16</sub> et C<sub>20</sub> contenant au moins 97 % d'isoparaffines en C<sub>16</sub>, parmi lesquelles le constituant principal est le 2,2,4,4,6,8,8-heptaméthyl nonane (RN = 4390-04-9). Il est commercialisé en France par la société BAYER. Le MARCOL™ 52 est une huile commerciale répondant à la définition des huiles de vaseline du Codex français. C'est une huile blanche minérale conforme aux réglementations FDA 21 CFR 172.878 et

10

15

20

25

CFR 178.3620 (a) et elle est inscrite à la Pharmacopée des USA, US XXIII (1995) et à la Pharmacopée européenne (1993).

Les latex contiennent entre 20 % et 50 % d'eau. Les latex selon l'invention peuvent également contenir divers additifs tels que des agents complexants, des agents de transfert, ou des agents limiteurs de chaîne.

Selon un autre aspect de la présente invention, celle-ci a pour objet un procédé de préparation de la composition telle que définie précédemment, caractérisé en ce que :

- a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile,
- b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler.
- c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

Selon une variante de ce procédé, le milieu réactionnel issu de l'étape b), est concentré par distillation, avant la mise en oeuvre de l'étape c).

Selon une mise en oeuvre préférée du procédé tel que défini précédemment, la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydoréducteur, tel que le couple hydroperoxyde de cumène - métabisulfite de sodium, à une température inférieure ou égale à 10°C, puis conduite soit de manière quasi-adiabatique jusqu'à une température supérieure ou égale à 40°C, plus particulièrement supérieure ou égale à 50°C, soit en contrôlant l'évolution de la température.

Selon une autre mise en oeuvre préférée du procédé, la solution aqueuse de départ est ajustée à un pH inférieur ou égal à 4 avant la mise en oeuvre de l'étape c).

10

15

20

25

L'invention a aussi pour objet l'utilisation de la composition telle que définie précédemment pour préparer une composition topique cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique.

Une composition topique selon l'invention, destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses de l'homme ou de l'animal, peut consister en une émulsion topique comprenant au moins une phase aqueuse et au moins une phase huile. Cette émulsion topique peut être du type huile dans eau. Plus particulièrement, cette émulsion topique peut consister en une émulsion fluide, telle un lait ou un gel fluide. La phase huile de l'émulsion topique peut consister en un mélange d'une ou plusieurs huiles.

Une composition topique selon l'invention peut être destinée à une utilisation cosmétique ou être utilisée pour préparer un médicament destiné au traitement des maladies de la peau et des muqueuses. Dans ce dernier cas, la composition topique comporte alors un principe actif qui peut par exemple consister en un agent anti-inflammatoire, un myorelaxant, un antifongique ou un antibactérien.

Lorsque la composition topique est utilisée en tant que composition cosmétique destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses, elle peut ou non comporter un principe actif, par exemple un agent hydratant, un agent bronzant, un filtre solaire, un antirides, un agent à visée amincissante, un agent antiradicalaire, un agent antiacnéique ou un antifongique.

Une composition topique selon l'invention comporte habituellement entre 0,1 % et 10 % en poids de l'agent épaississant défini ci-dessus. Le pH de la composition topique est de préférence supérieur ou égal à 5.

La composition topique peut en outre comporter des composés classiquement compris dans ce type de compositions, par exemple des parfums, des conservateurs, des colorants, des émollients ou des tensioactifs.

Selon encore un autre aspect, l'invention concerne l'utilisation du nouvel agent épaississant conforme à l'invention mentionné ci-dessus, pour épaissir et

20

25

30

émulsionner une composition topique comprenant au moins une phase aqueuse.

La composition selon l'invention est un substitut intéressant à celles vendues sous le nom SEPIGEL ™ 305 ou SEPIGEL ™ 501 par la demanderesse, car elle présente aussi une bonne compatibilité avec les autres excipients utilisés pour la préparation de formulations telles que les laits, les lotions, les crèmes, les savons, les bains, les baumes, les shampooings ou les aprèsshampooings. Elle peut aussi être mise en œuvre avec lesdits SEPIGEL.

Elle est notamment compatible avec les concentrés décrits et revendiqués dans les publications internationales WO 92/06778, WO 95/04592, W095/13863, WO 96/37285, WO 98/22207, WO 98/47610 ou dans FR 2734 496, avec les agents tensioactifs décrits dans WO 93/08204.

Elle est particulièrement compatible avec le MONTANOV® 68, le MONTANOV™ 82, le MONTANOV ™ 202 ou le SEPIPERL™ N. Elle peut également être utilisée dans des émulsions du type de celles décrites et revendiquées dans EP 0 629 396 et dans les dispersions aqueuses cosmétiquement ou physiologiquement acceptable avec un composé organo polysiloxane choisi, par exemple parmi ceux décrits dans WO 93/05762 ou dans WO 93/21316.

Elle peut également être utilisée pour former des gels aqueux à pH acide cosmétiquement ou physiologiquement acceptables , tels que ceux décrit dans WO 93/07856; elle peut également être utilisée en association avec des celluloses non-ioniques, pour former par exemple des gels de coiffage tels que ceux décrits dans EP 0 684 024, ou encore en association avec des esters d'acides gras et de sucre , pour former des compositions pour le traitement du cheveux ou de la peau telles que celles décrites dans EP 0 603 019. ou encore dans les shampooings ou après-shampooings tels que décrits et revendiqués dans WO 92/21316 ou enfin en association avec un homopolymère anionique tels que le CARBOPOL™ pour former des produits de traitement des cheveux comme ceux décrits dans DE 195 23596.

15

30

La composition selon l'invention est également compatible avec les principe actifs tels que par exemple, les agents auto-bronzants comme le dihydroxy-acétone (DHA) ou les agents anti-acné; elle peut donc être introduite dans des compositions auto-bronzantes comme celles revendiquées dans EP 0 715 845, EP 0 604249, EP 0576188 ou dans WO 93/07902.

Elle est également compatible avec les dérivés N-acylés d'aminoacides, ce qui permet son utilisation dans des compositions apaisantes notamment pour peau sensible, telles que celles décrites ou revendiquées dans WO 92/21318, WO 94/27561, ou WO 98/09611.

Les exemples qui suivent ont pour but d'illustrer la présente invention.

# Exemple 1: Préparation et propriétés du latex inverse selon l'invention

#### A] Préparation

- a) On charge dans un bécher, sous agitation
- 200 g d'eau permutée
- 112,1 g d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 48 % (en poids)
- 278,4 g de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propenyl) amino] 1-propane 20 sulfonique
  - 73,1 g d'acide acrylique
  - 0,18 g de diéthylène triamine pentacétate de sodium
  - 0,182 g de méthylène-bis-acrylamide

le pH de la phase aqueuse précédemment décrit est ajusté à 3,5 et la quantité de phase aqueuse est complétée jusqu'à concurrence de 682 g par ajout d'eau permutée.

Parallèlement, on prépare une phase organique en introduisant dans un bécher agité successivement :

- 220 g d'isohexadécane
- 25 g de Montane 80 VG (oléate de sorbitan commercialisé par SEPPIC)

15

20

- 0,2 g azo-bis-isobutyronitrile

La phase aqueuse est introduite progressivement dans la phase organique puis soumise à une agitation mécanique violente de type ultraturrax<sup>™</sup> commercialisé par IKA.

L'émulsion obtenue est alors transférée dans un réacteur de polymérisation. L'émulsion est soumise à un barbotage d'azote important de manière à éliminer l'oxygène et refroidit à environ 5-6°C.

On introduit alors 5ml d'une solution contenant 0,42 % (en poids) d'hydroperoxyde de cumène dans l'isohexadécane.

Après un temps suffisant pour une bonne homogénéisation de la solution, on introduit alors une solution aqueuse de métabisulfite de sodium (0,2 g dans 100 ml d'eau) à raison de 0,5 ml/minute. L'introduction est réalisée pendant environ 60 minutes.

Pendant cette introduction, on laisse monter la température dans le réacteur de polymérisation jusqu'à la température finale de polymérisation.

On maintient alors le milieu réactionnel pendant environ 90 minutes à cette température.

L'ensemble est refroidi jusqu'à une température d'environ 35°C et on introduit lentement 50 g d'oléate de sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène.

On obtient l'émulsion désirée:

Evaluation des propriétés

- + viscosité 25°C du latex (Brookfield RVT, Mobile 3, vitesse 20): η = 650 mPas
- + viscosité dans l'eau à 2 % de latex (Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20):

 $\eta = 33800 \text{ mPas}.$ 

(Brookfield Mobile 6, vitesse 5):  $\eta = 74000$  mPas.

On constate que le produit final est exempt d'acrylamide.

- b) En opérant de la même manière qu'au paragraphe a) à partir de :
- 200 g d'eau permutée
- 121,8g d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 48% (en poids)
- 302.66g de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propenyl) amino] 1-propane

#### 5 sulfonique

- 49,54g d'acide acrylique
- 0.18g de diéthylène triamine pentacétate de sodium et
- 0.163q de méthylène-bis-acrylamide.

On obtient l'émulsion désirée qui présente les caractéristiques suivantes :

+ viscosité dans l'eau à 2% de latex

(Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20):

 $\eta = 29000 \text{ mPas}$ 

(Brookfield Mobile 6, vitesse 5):  $\eta = 66000$  mPas.

On constate que le produit final est aussi exempt d'acrylamide.

15

20

- c) On charge dans un bécher, sous agitation :
- 608 ,8 g d'une solution commerciale à 50% du sel de sodium de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propènyl) amino] 1-propanesulfonique,
  - 72,6 g d'acrylate de (2-hydroxy éthyle),
  - 0,18 g de diéthylène triaminepentacétate de sodium, et
  - 0,121 g de méthylène bis(acrylamide,)

le pH de la phase aqueuse précédemment décrit est ajusté à 3,5, par ajout de 0,7g d'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propènyl) amino] 1-propane-sulfonique.

- 25 Parallèlement, on prépare une phase organique en introduisant dans un bécher agité successivement :
  - 220 g d'iso hexadécane,
  - 25 g de Montane 80 VG (oléate de sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène, commercialisé par SEPPIC) et
- 30 0,2 g d'azo bis(isobutyronitrile).

15

20

25

30

La phase aqueuse est introduite progressivement dans la phase organique puis soumise à une agitation mécanique violente de type ultraturrax<sup>™</sup> commercialisé par IKA.

L'émulsion obtenue, caractérisée par une viscosité 25°C de 2600mPas (Brookfield RVT, Mobile 4, vitesse 20), est alors transférée dans un réacteur de polymérisation. L'émulsion est soumise à un barbotage d'azote important de manière à éliminer l'oxygène et refroidit à environ 5-6°C.

On introduit alors 10g d'une solution à 1,1% en poids de matière active d'hydroperoxyde de cumène dans l'iso hexadécane. Après un temps suffisant pour une bonne homogénéisation de la solution, on introduit en environ 25 minutes, 25g d'une solution aqueuse de métabisulfite de sodium (solution à 0,2%). Pendant cette introduction, on laisse monter la température dans le réacteur de polymérisation jusqu'à la température finale de polymérisation puis on maintient le milieu réactionnel pendant environ 90 minutes à cette température. L'ensemble est ensuite refroidi jusqu'à une température d'environ 35°C et on introduit lentement 50 g de MONTANOX TM 80 VG.

Evaluation des propriétés :

- Viscosité à 20°C du latex à 3% dans l'eau (Brookfield RVT, Mobile 6, vitesse 20):

 $\eta$  = 36700 mPas ; le pH est de 5,1.

On abaisse le pH à 3,7 et l'on obtient alors le résultat suivant:  $\eta$  = 31000 mPas

On constate que le produit final est exempt d'acrylamide.

- d) En opérant de la même manière qu'au paragraphe a) en abaissant la quantité de méthylène bis(acrylamide) de 0,121 g à 0,091g, on obtient une émulsion ayant les caractéristiques de viscosité suivantes :
- Viscosité à 20°C du latex à 3% dans l'eau (Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20):

10

15

25

 $\eta$  = 33000 mPas ; le pH est de 5,2.

Après abaissement du pH, on obtient les résultats suivants :

 $\dot{a} pH = 4.0, \eta = 31000 \text{ mPas}$ ;

 $\dot{a} pH = 2.8, \eta = 18300 \text{ mPas}$ .

On constate que le produit final est exempt d'acrylamide.

- e) En opérant de la même manière qu'au paragraphe A) en abaissant le quantité de méthylène bis(acrylamide) de 0,121 g à 0,084g, celle d'acrylate de (2-hydroxy éthyle) de 72,6 g à 53g , et en augmentant la quantité de solution commerciale à 50% du sel de sodium de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propènyl) amino] 1-propane sulfonique de 608,8g à 628g, on obtient une émulsion ayant les caractéristiques de viscosité suivantes :
- Viscosité à 20°C du latex à 3% dans l'eau (Brookfield RVT Mobile 6, vitesse 20):

n = 27400 mPas; le pH est de 5,2.

Après abaissement du pH, on obtient les résultats suivants :

à pH = 4.0,  $\eta$  = 27400 mPas ;

à pH = 2,8,  $\eta$  = 18200 mPas .

On constate que le produit final est exempt d'acrylamide.

On constate que le toucher des émulsions obtenues est très particulier à partir de 1% de polymère dans la solution et que cette différence s'accentue avec l'augmentation de la concentration ; il s'agit d'un toucher très frais au début qui fond complètement sur la peau, toucher que l'on ne ressent pas du tout avec les latex d'état de la technique.

Les exemples suivants mettent en œuvre indifféremment les émulsions préparées selon l'un des paragraphes A a) à A e) (appelés dans les exemples suivants – composé de l'exemple 1).

#### **B]** Propriétés

#### a) Pouvoir « émulsionnant » de phases grasses ...

Le latex inverse préparé au paragraphe A] b) (composition 1) a été utilisé pour préparer des émulsions avec différents types de corps gras, apolaires ou polaires, d'origine végétale ou synthétique. Les gels crèmes obtenus dans les différents cas sont stables et d'aspect parfaitement homogène. Leur viscosité est consignée dans le tableau suivant :

Viscosité à 20°C, en	Huile utilisée pour la phase grasse du gel-crème
mPa.s	(3 % en composition 1 ; phase grasse : 10%)
Brookfield LVT 6rpm	eau distillée : 87 %
≈ 80 000	Huile de jojoba
≈ 100 000	Huile d'amande douce
≈ 80 000	Squalane
≈ 100 000	Diméthicone
≈ 65 000	Isohexadécane
≈ 100 000	Isononyl isononanoate
≈ 100 000	Cetearyl octanoate
≈ 100 000	Benzoate C <sub>12</sub> -C <sub>15</sub>
≈ 100 000	Caprylic / capric Triglycéride
≈ 90 000	Huile de paraffine

10

La composition 1 permet donc de disperser et de stabiliser des phases grasses dans un milieu aqueux, par simple dilution sans qu'une étape de neutralisation soit nécessaire.

#### b) stabilité à la température

On a préparé un gel crème comprenant 2,5 % de composition 1 et 20 % de cétéaryl octanoate et mesuré la viscosité. Les résultats sont les suivants :

	Viscosité Brookfield LVT 6rpm (en
	mPa.s)
	(mesuré à Ta)
Après 1 jour à 40 °C	≈ 69 000
Après 7 jours à 40 °C	≈ 68 000
Après 1 mois à 40°C	≈ 66 000

5

#### c) Influence du pH sur la viscosité

La viscosité du gel crème préparé avec la composition 1 est très stable au pH dans l'intervalle pH = 6 à pH = 9.

#### 10d) Compatibilité avec les solvants

On a mesuré la viscosité (en mPas), des gels à 3 % en composition 1, dans divers solvants cosmétiques à plusieurs concentrations.

Les résultats consignés dans le tableau suivant montrent que la viscosité de ces gels n'est pas affectée par la présence de solvants.

15

Solvant	20 %	40 %	60 %
Hexylène glycol	≈ 100 000	≈ 10 000	5000
Ethanol	≈ 100 000	100 000	40 000
Dipropylèneglycol	≈ 100 000	100 000	90 000
Butylèneglycol	≈ 100 000	≈ 100 000	≈ 100 000
Propylène glycol	≈ 100 000	≈ 100 000	≈ 100 000
glycérine	≈ 100 000	≈ 100 000	≈ 100 000

e) on prépare avec chacun des latex préparés aux paragraphes A]c), A]d) et A]e) des formules cosmétiques comprenant :

0,5%, 1%, 1,5%, 2%, 2,5% ou 3% de latex ,

5% de SIMULSOL 165,

20% de LANOL 1688

0,5% de SEPICIDE HB

eau qsp 100%.

10

On constate que le toucher des émulsions obtenues, est très particulier à partir de 1% de polymère dans la solution et que cette différence s'accentue avec l'augmentation de la concentration ; il s'agit d'un toucher très frais au début, qui fond complètement sur la peau, toucher que l'on ne ressent pas du tout avec les latex d'état de la technique.

#### Exemple 2 : Crème de soin

15	Cyclométhicone:	10%
	Composé de l'exemple 1 :	0,8 %
•	MONTANOV <sup>™</sup> 68:	4,5 %
	Conservateur :	0,65 %
	Lysine :	0,025 %
20	EDTA (sel disodique) :	0,05 %
	Gomme de xanthane :	0,2 %
·	Glycérine :	3%
•	Eau:	qsp 100 %
		191
25	Exemple 3 : Crème de soin	
	Cyclométhicone:	10 %
	Composé de l'exemple 1 :	0,8 %
	MONTANOV <sup>™</sup> 68 :	4,5 %
•	Perfluoropolymethylisopropylethe r :	0,5 %
30	Conservateur:	0,65 %

	Lysine	<b>a:</b>	•	0,025 %	
	EDTA (sel disodique):				
	PEML	٠	0,2 %		
	Glycé	rine :		3 %	
5	Eau :		qsp	100 %	
				· :	
	Exemp	le 4 : Baume après-rasage			
	FORM	ULE			
	Α	Composé de l'exemple 1 :		1,5 %	
10		Eau:	q.s.p	100 %	
		·	٠.		
	В	MICROPEARL <sup>™</sup> M 100:		5,0 %	
		SEPICIDE ™ CI:		0,50 %	
		Parfum:		0,20 %	
15		Ethanol 95°:		10,0 %	
	MODE	OPERATOIRE	•		
	Ajouter	B dans A.			
•	Exemp	ole 5 : Emulsion satinée pour le	corps		
20	FORM	<u>ULE</u>			
	Α .	SIMULSOL <sup>™</sup> 165 :		5,0 %	
		LANOL <sup>™</sup> 1688 :	•	8,50 %	
		Beurre de Karité :		2 %	
		Huile de paraffine :	*	6,5 %	
25	•	LANOL™ 14M:		3 %	
		LANOL™S:	·	0,6 %	
	В	Eau :		66,2 %	
30	С	MICROPEARL ™ M 100:		5 %	

3 % Composé de l'exemple 1: D SEPICIDE <sup>™</sup> CI: 0,3 % Ε SEPICIDE HB: 0,5 % 5 MONTEINE ™ CA: 1 % 0,20 % Parfum: 0,20 % Acétate de vitamine E : Sodium pyrolidinone carboxylate: 1 % (agent hydratant) 10 MODE OPERATOIRE Ajouter C dans B, émulsionner B dans A à 70°C, puis ajouter D à 60°C puis E à 30°C. Exemple 6 : Lait corporel 15 **FORMULE** SIMULSOL™ 165: 5,0 % L'ANOL <sup>™</sup> 1688: 12,0 % LANOL<sup>™</sup> 14M: 2,0 % 0,3 % Alcool cétylique: 20 SCHERCEMOL™ OP: 3 % q.s.p. 100% **B** . Eau: Composé de l'exemple 1 : 0,35 % 25 С

30 (Le SCHERCEMOL <sup>™</sup> OP est un ester émollient à effet non gras)

SEPICIDE ™ CI :

SEPICIDE HB:

Parfum:

D

0,2 %

0,5 % 0,20 %

#### **MODE OPERATOIRE**

Emulsionner B dans A vers 75°C; ajouter C vers 60°C, puis D vers 30°C

5 Exemple 7 : crème H/E

**FORMULE** 

A SIMULSOL<sup>™</sup>165: 5,0%

LANOL<sup>™</sup>1688: 20,0%

1,0% (additif à effet stabilisant

10 B Eau: q.s.p. 100%

C Composé de l'exemple 1 : 2,50%

D SEPICIDE<sup>™</sup> CI: 0,20%

SEPICIDE<sup>™</sup> HB: 0,30%

MODE OPERATOIRE

Introduire B dans A vers 75°C; ajouter C vers 60°C, puis D vers 45°C

Exemple 8 : gel solaire non gras

20 FORMULE

15

25

A Composé de l'exemple 1 : 3,00%

Eau: 30%

B SEPICIDE<sup>™</sup> C: 0,20%

SEPICIDE™ HB: 0,30%

Parfum: 0,10%

C Colorant: q.s.

Eau: 30%

		D	MICROPEARL™ M 100:		3,00%	
· · .	٠.		Eau:	q.s.p	100%	•
		•				
	•	E '	Huile de silicone :		2,0%	
5			PARSOL™ MCX :		5,00%	•
		MOD	E OPERATOIRE			
				ic E		
		introd	duire B dans A; ajouter C,puis D, pu			
10		Exen	nple 9 : Lait solaire			
		<u>FORI</u>	MULE			
		Α	SEPIPERL™N:		3,0%	•
			Huile de sésame :		5,0%	
			PARSOL™ MCX :		5,0%	
15			Carraghénane λ:		0,10%	
	:	В	Eau:	q.s	s.p.100%	
		С	Composé de l'exemple 1 :		0,80%	
20						
		D	Parfum:	•	q.s.	
		,	Conservateur :	÷	q.s.	•
		MOD	<u>E OPERATOIRE</u>			
25			sionner B dans A à 75°C puis ajou	ter C vers 60	°C, puis D v	ers 30°C
	et aj		le pH si nécessaire			
		Exen	nple 10 : Gel de massage			
		<u>FOR</u>	MULE	•		
30		Α	Composé de l'exemple 1:		3,5%	

		Eau:	20,0%
	В	Colorant :	2 gouttes/100g
		Eau :	q.s.
5			<i>:</i>
	<b>C</b> .	Alcool:	10%
		Menthol:	0,10%
	D	Huile de silicone :	5,0%
10	MOD	E OPERATOIRE	
	Ajout	er B dans A; puis ajouter au mélange, C puis C	)
	Exen	nple 11 : gel soin de massage	
15	FOR	<u>MULE</u>	•
	Α	Composé de l'exemple 1 :	3,00%
	Eau	1;	30%
	В	SEPICIDE™ CI:	0,20%
20	•	SEPICIDE™ HB:	0,30%
		Parfum :	0,05%
	С	colorant :	q.s.
٠		Eau:	q.s.p 100%
25	D	MICROPEARL™ SQL:	5,0%
	LAN	NOL <sup>™</sup> 1688 :	2%
	MOE	DE OPERATOIRE	

Préparer A; additionner B, puis C, puis D.

•	Exem	ple 12 : Gel coup d'éclat	·
	FORM	<u>IULE</u>	•
	A	Composé de l'exemple 1:	4%
5		Eau:	30%
· · · ·	В	ELASTINE HPM:	5,0%
	C	MICROPEARL™ M 100:	3%
10		Eau:	5%
	D	SEPICIDE <sup>™</sup> CI:	0,2%
	٠	SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	0,3%
		Parfum:	0,06%
15		Sodium pyrolidinone carboxylate 50%:	1%
		Eau:	q.s.p. 100%
	MOD	<u>E OPERATOIRE</u>	
	Prépa	arer A; additionner B, puis C, puis D.	
20			
	Exen	nple 13 : Lait corporel	
	FOR	MULE	
	Α	SEPIPERL <sup>™</sup> N :	3,0%
		Triheptonate de glycerol :	10,0%
25		·	
	В	Eau:	q.s.p.100%
	C	Composé de l'exemple 1:	1,0%
30	D	Parfum :	q.s.

Conservateur:

q.s.

#### MODE OPERATOIRE

Fondre A à environ 75°C . Emulsionner B dans A à 75°C puis ajouter C vers 60°C, puis D.

5

Exemple 14	: Emulsion	démaquillante	à l'huile	d'amande	douce
------------	------------	---------------	-----------	----------	-------

F	0	R	M	U	L	Ξ

5% MONTANOV<sup>™</sup>68: 5% Huile d'amandes douces : q.s.p.100% Eau: 0,3% Composé de l'exemple 1: 5% Glycérine : 0,2% Conservateur: 03% Parfum:

15

20

25

10

## Exemple 15 : Crème hydratante pour peaux grasses

#### **FORMULE**

MONTANOV™ 68 :	5%
Cétylstéaryloctanoate :	8%
Octyl palmitate :	2%
Eau:	q.s.p.100%
Composé de l'exemple 1:	0,6%
MICROPEARL™ M100:	3,0%
Mucopolysaccharides:	5%
SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	8,0
Parfum:	03%

## Exemple 16 : Baume après-rasage apaisant sans alcool

#### **FORMULE**

0,1% à 5% 30 Mélange de lauryl aminoacides :

	Aspartate de magnésium et de potassium :	0,002% à 0,5%
· .	LANOL <sup>™</sup> 99 :	2%
	Huile d'amandes douces :	0,5%
. •	Eau:	q.s.p.100%
5 .	Composé de l'exemple 1 :	3%
	SEPICIDE™ HB :	0,3%
	SEPICIDE <sup>™</sup> CI :	0,2%
	Parfum:	0,4%
10	Exemple 17 : Crème aux AHA pour peaux sens	ibles
	FORMULE	
	Mélange de lauryl aminoacides :	0,1% à 5%
	Aspartate de magnésium et de potassium :	0,002% à 0,5%
	LANOL <sup>™</sup> 99 :	2%
15	MONTANOV™ 68:	5,0%
	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1 :	1,50%
	Acide gluconique:	1,50%
	Triéthanolamine :	0,9%
20	SEPICIDE™ HB:	0,3%
	SEPICIDE <sup>™</sup> CI :	0,2%
	Parfum:	0,4%
	Exemple 18 : Soin apaisant après-soleil	
25	FORMULE	
	Mélange de lauryl aminoacides:	0,1% à 5%
	Aspartate de magnésium et de potassium:	0,002% à 0,5%
	LANOL <sup>™</sup> 99:	10,0%
	Eau:	q.s.p.100%
30	Composé de l'exemple 1:	2,50%

•	SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	0,3%
	SEPICIDE <sup>™</sup> CI:	0,2%
	Parfum:	0,4%
	Colorant:	0,03%
5		
	Exemple 19 : Lait démaquillant	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•	FORMULE	*
	SEPIPERL™N	3%
	PRIMOL 352:	8,0%
10	Huile d'amandes douces:	2%
	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	0,8%
	Conservateur:	0,2%
15	Exemple 20 : Lait corporel	
	FORMULE	
	SEPIPERL <sup>™</sup> N:	3,5%
	LANOL <sup>™</sup> 37T:	8,0%
	SOLAGUM <sup>™</sup> L:	0,05%
20	Eau:	q.s.p.100%
	Benzophénone:	2,0%
	Diméthicone 350cPs:	0,05%
	Composé de l'exemple 1:	0,8%
	Conservateur:	0,2%
25	Parfum:	0,4%
	Exemple 21: émulsion fluide à pH alcali	n
	MARCOL <sup>™</sup> 82:	5,0%
	NaOH:	10,0%
30	Eau:	q.s.p.100%

. 25

	Composé de l'exemple 1:	1,5%
	Exemple 22 : Fond de teint fluide	
	<u>FORMULE</u>	
5	SIMULSOL <sup>™</sup> 165	5,0%
•	LANOL <sup>™</sup> 84D:	8,0%
	LANOL <sup>™</sup> 99:	5,0%
•	Eau:	q.s.p.100%
	Pigments et charges minérales:	10,0%
10	Composé de l'exemple 1:	1,2%
	Conservateur:	0,2%
	Parfum:	0,4%
	Exemple 23 : Lait solaire	
15	FORMULE	
	SEPIPERL <sup>™</sup> N	3,5%
	LANOL <sup>™</sup> 37T:	10,0%
	PARSOL NOX™:	5,0%
	EUSOLEX <sup>™</sup> 4360:	2,0%
20	Eau:	q.s.p. 100%
	Composé de l'exemple 1:	1,8%
	Conservateur:	0,2%
	Parfum:	0,4%
	*	•
25	Exemple 24 : Gel contour.des yeux	
	<u>FORMULE</u>	
	Composé de l'exemple 1:	2,0%
	Parfum:	0,06%
	Sodium pyrrolidinonecarboxylate:	0,2%
30	DOW CORNING <sup>™</sup> 245 FLuid	2,0%

	Eau:		q.s.p. 100%
	Exemp	ele 25: composition de soin r	non rincée
	FORM	•	. * *
5	Comp	osé de l'exemple 1:	1,5%
	Parfu	m:	q.s
•	Conse	ervateur:	q.s.
	DOW	CORNING <sup>™</sup> X2 8360:	5,0%
	DOW	CORNING <sup>™</sup> Q2 1401:	15,%
10	Eau:		q.s.p. 100%
	Exemp	ele 26: gel amincissant	
	Comp	osé de l'exemple 1	5 %
	Ethan	ol	30 %
15	Menth	nol	0,1 %
	Caféir	ne	2,5 %
	Extrai	t de ruscus	2 %
	Extrai	t de lierre	2 %
	SEPIC	CIDE <sup>™</sup> HB	1 %
20	Eau		q.s.p. 100 %
	Exemp	le 27 : Baume après-rasage	apaisant sans alcool
	FORM		
	A	LIPACIDE <sup>™</sup> PVB :	1,0%
25		LANOL™ 99 :	2,0%
		Huile d'amandes douces :	0,5%
	В	Composé de l'exemple 1	3,5%
30	С	Eau :	q.s.p. 100%
			:

	D ·	Parfum :	0,4%
	,	SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,4%
		SEPICIDE™ CI :	0,2%
5			
	Exem	ple 28: Gel rafraîchissant après-	rasage
	FORM	MULE	
•	Α	LIPACIDE™ PVB :	0,5%
		LANOL <sup>™</sup> 99 :	5,0%
10	÷	Composé de l'exemple 1	2,5%
	В	eau:	q.s.p.100%
	С	MICROPEARL™ LM :	0,5%
15	Parf	um :	0,2%
		SEPICIDE™ HB :	0,3%
:		SEPICIDE <sup>™</sup> CI :	0,2%
	Exem	ple 29: Soin pour les peaux gras	ses
20	FORM	MULE	
	Α	MICROPEARL™ M310 :	1,0%
		Composé de l'exemple 1	5,0%
		Isononanoate d'octyle :	4.0%
25	В	Eau:	q.s.p.100%
	С	SEPICONTROL™ A5 :	4,0%
•		Parfum:	0,1%
		SEPICIDE™ HB :	0,3%
30		SEPICIDE <sup>™</sup> CI :	0,2%

	· D .	CAPIGEL <sup>™</sup> 98 :	0,5%
		Eau :	10%
5		mple 30 : Crème aux AHA	
	A	MONTANOV <sup>™</sup> 68 :	5,0%
		LIPACIDE™ PVB:	1,05%
		LANOL <sup>™</sup> 99 :	10,0%
10			
	В	Eau:	q.s.p. 100%
		Acide gluconique :	1,5%
		TEA (triéthanolamine):	0,9%
		×	•
15	С	Composé de l'exemple 1	1,5%
	D	Parfum:	0,4%
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	0,2%
		SEPICIDE <sup>™</sup> CI:	0,4%
20	Exe	mple 31 : Autobronzant non gr	as pour visage et corps
	FOR	MULE	
	. <b>A</b>	LANOL <sup>™</sup> 2681 :	3,0%
		Composé de l'exemple 1	2,5%
25	В.	Eau :	q.s.p.100%
	Dih	ydroxyacétone :	3,0%
	С	Parfum :	0,2%
	SE	PICIDE <sup>™</sup> HB :	0,8%
30		NaOH (hydroxyde de sodium	•

	Exen	Exemple 32 : Lait solaire au monoï de Tahiti			
5		MULE			
	A	Monoï de Tahiti :		10%	
		LIPACIDE™ PVB :		0,5%	
	Con	nposé de l'exemple 1	•	2,2%	
10	В	Eau :	q.s.p.	100%	
	С	Parfum :		0,1%	
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB :		0,3%	
		SEPICIDE <sup>™</sup> CI :		0,1%	
15		Méthoxycinnamate d'octyle :		4,0%	
	Exen	nple 33 : Soin solaire pour le visage			
	•	nple 33 : Soin solaire pour le visage MULE			
	•			4,0%	
20	FORI	MULE		4,0% 3,5%	
20	FORI	MULE  Cyclométhicone et diméthiconol :			
20	<u>FORI</u> A	MULE  Cyclométhicone et diméthiconol :  Composé de l'exemple 1		3,5%	
20	FORI A B	MULE  Cyclométhicone et diméthiconol :  Composé de l'exemple 1  Eau :		3,5% 100%	
	FORI A B	MULE  Cyclométhicone et diméthiconol :  Composé de l'exemple 1  Eau :  Parfum :		3,5% 100% 0,1%	
	FORI A B	MULE  Cyclométhicone et diméthiconol :  Composé de l'exemple 1  Eau :  Parfum :  SEPICIDE™ HB :		3,5% 100% 0,1% 0,3%	
	FORI A B	MULE  Cyclométhicone et diméthiconol :  Composé de l'exemple 1  Eau :  Parfum :  SEPICIDE™ HB :  SEPICIDE™ CI :		3,5% 100% 0,1% 0,3% 0,21%	

## Exemple 34 : Emulsion bronzante sans soleil

	Cxempi	e 54 . Liliuision biolizante suns s	Olon	
5	<b>FORMU</b>	<u>LE</u>	•	:
	A	LANOL <sup>™</sup> 99 :	. :	15%
		MONTANOV <sup>™</sup> 68 :	- 50-	5,0%
	-	Paramethoxycinnamate d'octyle :		3,0%
10	В	Eau:	q.s.p.	100%
,	•	Dihydroxyacétone :		5,0%
		Phosphate monosodique :		0,2%
	С	Composé de l'exemple 1	•	0,5%
15	<b>D</b> .	Parfum:		0,3%
	٠,	SEPICIDE™ HB:		0,8%
		NaOH:	q.s.	pH=5.
	Exempl	le 35 : Gel brillance		
20	Compo	osé de l'exemple 1		1,5 %
	Silicon	e volatil		25 %
,*	Monop	propylèneglycol		25 %
	Eau de	éminéralisée		10 %
	Glycér	ine	qsp	100 %
25			•	
	Exempl	le 36 : Gel amincissant		
•	Compo	osé de l'exemple 1		1,5 %
	Isonor	nylisononanoate		2 %
	Caféin	<b>e</b> .		5 %
30	Ethano	ol		40 %

	MICROPEARL™ LM	2 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
	Conservateur parfum	qs
5	Exemple 37 : Lait démaquillant	
	SIMULSOL™ 165	. 4%
	MONTANOV™ 202	1 %
	Caprylate-caprate triglyceride	15 %
,	PECOSIL™ DCT	15%
10	Eau déminéralisée	
10	CAPIGEL™ 98	qs 0.5 %
	Composé de l'exemple 1	0,5 % 1 %
	PROTEOL™ OAT	
	NaOH	2 %
15	NaOII	qsp pH 7
	Exemple 38 : Crème solaire	
	SIMULSOL™ 165	3 %
	MONTANOV™ 202	2 %
	Benzoate C12-C15	8 %
20	PECOSIL™ PS 100	2 %
	Diméthicone	2 %
	Cyclométhicone	<b>5</b> %
	Octyl-méthoxy-cinnamate	6 %
	Benzophénone-3	4 %
25	Oxyde de Titane	8 %
	Gomme xanthane	0,2 %
	Butylène-glycol	5 %
•	Eau déminéralisée	qsp 100 %
	Composé de l'exemple 1	1,5 %
30	Conservateur, parfum	qs
	•	

	Exemple 39 : Gel de soin peaux mixt	es
5	Composé de l'exemple 1	4 %
	Squalane végétal	5 %
	Dimethicone	1,5 %
	SEPICONTROL™ A5	4 %
	Gomme xanthane	0,3 %
10	Eau	qsp 100 %
. «	Conservateur, Parfum	qs
	Exemple 40 : Voile parfumé pour le c	corps
	Composé de l'exemple 1	1,5 %
15	Cyclométhicone	5 %
	Parfum	2 %
	MICROPEARL™ M100	5 %
	Glycérine	5 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
20	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Exemple 41 : Crème vitaminée	
	SIMULSOL™ 165	5 %
	MONTANOV™ 202	1 %
	Caprylic/capric triglycerides	20 %
25	Palmitate de vitamine A	0,2 %
	Acetate de vitamine E	1 %
	MICROPEARL™ M305	1,5 %
	Composé de l'exemple 1	0,7 %
	Eau	qsp 100 %
30	Conservateur, parfum	qs

20

Le MONTANOV<sup>™</sup> 68 (cétéaryl glucoside), est une composition autoémulsionnable telle que décrite dans WO 92/06778, commercialisée par la société SEPPIC.

Le MICROPEARL™ M 100 est une poudre ultra fine au toucher très doux et à action matifiante commercialisée par la société MATSUMO

Le SEPICIDE<sup>™</sup> CI, imidazolidine urée, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

PEMULEN<sup>™</sup> TR est un polymère acrylique commercialisé par 10 GOODRICH.

Le SIMULSOL™ 165 est du stéarate de glycérol auto-émulsionnable commercialisée par la société SEPPIC.

Le LANOL™ 1688 est un ester émollient à effet non gras commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL™ 14M et le LANOL® S sont des facteurs de consistance commercialisés par la société SEPPIC.

Le SEPICIDE<sup>™</sup> HB , qui est un mélange de phénoxyéthanol, de méthyl paraben, d'éthylparaben, de propylparaben et de butylparaben, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

Le MONTEINE<sup>™</sup> CA est un agent hydratant commercialisé par la société SEPPIC.

Le SCHERCEMOL™ OP est un ester émollient à effet non gras.

Le LANOL™ P est un additif à effet stabilisant commercialisé par la société SEPPIC.

Le PARSOL™ MCX est de l'octyl paraméthoxycinnamate; commercialisé par la société GIVAUDAN.

Le SEPIPERL<sup>™</sup> N est un agent nacrant, commercialisé par la société SEPPIC, à base d'un mélange d'alkyl poly glucosides tels que ceux décrits dans WO 95/13863.

30 Le MICROPEARL™ SQL est un mélange de micro particules renfermant

5 .

20

25

. 30

du squalane qui se libère sous l'action du massage; il est commercialisé par la société MATSUMO.

Le LANOL<sup>™</sup> 99 est de l'isononyl isononanoate commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL™ 37T est du triheptanoate de glycérol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SOLAGUM<sup>™</sup> L est un carraghénane commercialisé par la société SEPPIC.

Le MARCOL<sup>™</sup> 82 est une huile de paraffine commercialisée par la société
10 EXXON.

Le LANOL™ 84D est du malate de dioctyle commercialisé par la société SEPPIC.

Le PARSOL NOX<sup>™</sup> est un filtre solaire commercialisé par la société GIVAUDAN.

15 I' EUSOLEX<sup>™</sup> 4360 est un filtre solaire commercialisé par la société MERCK.

Le DOW CORNING<sup>™</sup> 245 Fluid est de la cyclométhicone, commercialisée par la société DOW CORNING.

Le LIPACIDE™ PVB, est un hydrolysat de protéines de blé acylé commercialisé par la société SEPPIC.

Le MICROPEARL™ LM est un mélange de squalane, de polyméthylméthacrylate et de menthol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SEPICONTROL™ A5 est un mélange capryloy glycine, sarcosine, extrait de cinnamon zylanicum, commercialisé par la société SEPPIC, tel que ceux décrits dans la demande internationale de brevet PCT/FR98/01313 déposée le 23 juin 1998.

Le CAPIGEL™ 98 est un copolymère acrylique commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL<sup>™</sup> 2681 est un mélange caprylate, caprate de coprah, commercialisé par la société SEPPIC.

Le MONTANOV™ 202, est une composition APG/alcools gras telle que décrite dans WO9 98/47610, commercialisée par la société SEPPIC.

20

## REVENDICATIONS

- 1. Composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent
- émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 25% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'au moins un monomère possèdant une fonction acide fort, copolymérisé soit avec au moins un monomère possèdant une fonction acide faible, soit avec au moins un monomère neutre.
  - 2. Composition telle que définie à la revendication 1, caractérisée en ce que ledit polyélectrolyte anionique est le résultat d'une copolymérisation de ses monomères précurseurs effectuée à un pH inférieur à 4.
  - 3. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que 30 % à 90 % des motifs monomèriques que le polyélectrolyte anionique comprend, possèdent une fonction acide fort.
    - 4. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 3, pour laquelle la fonction acide fort du monomère en comportant, est la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, partiellement ou totalement salifié et de préférence, ledit monomère est l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-
  - propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifiée sous forme d'un sel de métal alcalin ou de sel d'ammonium.
  - 5. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 4, pour laquelle la fonction acide faible du monomère en comportant, est la fonction acide
- carboxylique, et de préférence, ledit monomère est choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique ou l'acide maléïque, partiellement ou totalement salifié.
  - 6. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 4, pour laquelle le monomère neutre est choisi parmi l'acrylate de (2-hydroxy éthyle), l'acrylate
- de (2,3-dihydroxy propyle), le méthacrylate de (2-hydroxy éthyle), le

15

30

méthacrylate de (2,3-dihydroxy propyle), ou un dérivé éthoxylé, de poids moléculaire compris entre 400 et 1000 de chacun de ces esters.

- 7. Composition telle que définie aux revendications 1 à 4 ou 6 comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 25% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique partiellement ou totalement salifié, co-polymérisé avec de l'acrylate de (2-hydroxy éthyle).
- 8. Composition telle que définie à la revendication 7, caractérisée en ce que 30% à 90%, de préférence 50% à 90% en proportions molaires, des motifs monomériques que le polyélectrolyte anionique comprend, est l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique partiellement ou totalement salifié sous forme d'un sel de métal alcalin ou de sel d'ammonium, notamment une composition telle que définie précédemment, pour laquelle le polyélectrolyte anionique comporte, en proportions molaires, de 60% à 90% de sel de sodium ou de sel d'ammonium de l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propanesulfonique et de 10% à 40% d'acrylate de (2-hydroxy éthyle).
- 9. Composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20% à 60% en poids, et de préférence de 30% à 45% en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium copolymérisé avec l'acide acrylique, partiellement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium.
  - 10. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que le polyélectolyte anionique est réticulé et/ou branché avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire

20

exprimée par rapport aux monomères mis en oeuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01% à 0,2 % et plus particulièrement de 0,001 % à 0,1 %.

- 11. Composition telle que définie à la revendication 10, pour laquelle l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le diméthacrylate
- d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propanetriacrylate ou le méthylène-bis-(acrylamide).
  - 12. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à
  - 11, caractérisée en ce qu'elle contient de 2,5% à 15% en poids, et de
- 10 préférence de 4% à 9% en poids, d'agents émulsifiants.
  - 13. Composition telle que définie à la revendication 12, dans laquelle de 20% à 50%, notamment de 25% à 40% du poids total des agents émulsifiants présents sont du type eau dans huile (E/H) et dans laquelle de 80% à 50%, notamment de 75% à 60%, du poids total des agents émulsifiants, sont du type huile dans eau (H/E).
  - 14. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à
  - 13, caractérisée en ce que la phase huile représente de 15% à 40%, de préférence de 20% à 25%, de son poids total.
  - 15. Composition telle que définie à la revendication 14 dans laquelle la phase huile est constituée d'isohexadécane ou d'huile blanche minérale.
  - 16. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisée en ce qu'elle contient en outre un ou plusieurs additifs choisis notamment parmi les agents complexants, les agents de transfert ou les agents limiteurs de chaines.
- 25 17. Procédé de préparation de la composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 16, caractérisé en ce que
  - a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile,
- 30 b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion

15

formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler, c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

- 18. Variante du procédé tel que défini à la revendication 17, selon laquelle le milieu réactionnel issu de l'étape b), est concentré par distillation, avant la mise en oeuvre de l'étape c).
  - 19. Procédé tel que défini à l'une des revendications 17 ou 18, dans lequel la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydo-réducteur, tel que le couple hydroperoxyde de cumène -disulfite de sodium, à une température inférieure ou égale à 10°C, puis conduite de manière quasi-adiabatique jusqu'à une température supérieure ou égale à 40°C.
  - 20. Procédé tel que défini à l'une des revendications 17 à 19, dans lequel la solution aqueuse de départ est ajustée à un pH inférieur ou égal à 4 avant la mise en oeuvre de l'étape
  - 21. Utilisation de la composition telle que définie à l'une des revendications 1 à 16 pour préparer une composition topique cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique.
- 22. Composition cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique
   20 comprenant de 0,1 % à 10 % en poids d'un latex inverse tel que défini à l'une des revendications 1 à 16.
  - 23. Composition telle que définie à la revendication 22, sous la forme d'un lait, d'une lotion, d'un gel, d'une crème, d'un gel crème, d'un savon, d'un bain moussant, d'un baume, d'un shampooing ou d'un après-shampooing.
- 25 24. Composition apaisante pour peau sensible comprenant un latex inverse tel que défini à l'une des revendications 1 à 16, et un ou plusieurs aminoacides Nacylés.

Inte onal Application No

		Inte	onal Application No				
		· PCT/	FR 99/00055				
A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER						
IPC 6	CO8F2/32 A61K7/48		- Ä				
<b>.</b> .							
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cla	ssification and IPC					
	S SEARCHED						
IPC 6	documentation searched iclassification system followed by class COSF A61K	dication symbols)					
1100	OUCH ACIN						
Documents	ation searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in th	ne fields searched				
		·					
Electronic	data base consulted during the international search (name of da	ta base and, where practical, search to	erms used)				
*							
			·				
	•		·				
0.000	ENTS CONCIDENTS TO DE DE	·					
C. DOCUM	Chation of document with indicates where a second		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.				
χ	US 5 185 395 A (ROBINSON PETER	M ST ALL					
^	9 February 1993	m ELAL)	1,2,4-7,				
			9,12, 14-17,20				
Y	see the whole document		1,21-23				
Υ	ER 0 702 057 A (00541) 10 0						
1	EP 0 793 957 A (OREAL) 10 Sept. see claims 13,14,20	ember 1997	1,21-23				
	see page 3, line 35 - line 47	·	-				
X	US 4 906 701 A (CLARK JR EARL) 6 March 1990		1,4,5,9,				
	see column 28 - column 29; exam XXIV,XXV	nples	12-17				
	see column 5, line 25 - column	7, line 25					
	see claims	•					
		-/	·				
		•	1				
		•	·				
	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members	are listed in annex.				
	tegories of cited documents :	"T" later document published after	r the international filing date				
"A" docume conside	int defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	of priority date and not in col cited to understand the princ	nflict with the application but aple or theory underlying the				
	ocument but published on or after the International	invention					
L' document which may throw doubte on phority claim(s) or cannot be considered novel or cannot be considered to							
citation	s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevan	nce; the claimed invention				
O* docume other m	nt referring to an crail disclosure, use, exhibition or neans	document is combined with (	olve an inventive step when the				
"P" documer later the	P" document published prior to the international fiting date but later than the priority date claimed						
	ictual completion of the international search	S document member of the same					
		Date of mailing of the interna					
28	3 April 1999	06/05/1999					
Name and m	arling address of the ISA	Authorized officer	····				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk						
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fex: (+31-70) 340-3016	Gamb, V					
		,					



0.40		PCT/FR-99	/00055
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	`	Relevant to claim No.
		THOUSE TO CARTITUD.	
Α	US 4 702 844 A (FLESHER PETER ET AL) 27 October 1987 see column 4, line 5 - line 54 see claim 1 see example 4		1
Α .	US 4 539 368 A (DUNCAN JOHN J ET AL) 3 September 1985 see column 2, line 20 - column 3, line 67 see example 2 see claim 1		1
A	WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 March 1992 see page 5, line 1 - page 9, line 6 see examples		1
	see claims 1,2,7		
	¥-		
·			
		*	
		-	
		·	•

information on patent family members

0

Inter .onal Application No PCT/FR 99/00055

		alent documen d in search rep		Publication date		Patent family member(s)	Publication
		5185395	A	09-02-1993	NON		date
	EP	0793957	Α	10-09-1997	FR	2745494 A	05-09-1997
					AT	175109 T	15 <b>-</b> 01-1999
		•		•	CA	, 2199053 A	04-09-1997
					DE	69700082 D	11-02-1999
					WO	9732566 A	12-09-1997
					PL	328600 A	01-02-1999
•	US	4906701	Α	06-03-1990	US	4764574 A	16-08-1988
			· 		US	5290479 A	01-03-1994
	US	4702844	Α	27-10-1987	AU	4621785 A	20-02-1986
					· CA	1241492 A	30-08-1988
				•	CA	1273449 A	28-08-1990
					CA	1241149 A	23-08-1988
					DE	3584551 A	05-12-1991
				•	EP	0172723 A	26-02-1986
		•		•	EP	0172724 A	26-02-1986
				•	EP	0172025 A	19-02-1986
					JP	61082812 A	26-04-1986
		•			JР	61069803 A	10-04-1986
	-				JP	61081414 A	25-04-1986
			*		US	4892916 A	09-01-1990
					US	4940763 A	10-07-1990
					US	4980434 A	25-12-1990
					US	4677152 A	30-06-1987
					AT	53605 T	15-06-1990
					AT	60871 T	15-02-1991
					· AU	612965 B	25-07-1991
	:				AU	6089786 A	19-02-1987
					BR	8603812 A	17-03-1987
					CA	1318689 A	01-06-1993
					CA	1309546 A	27-10-1992
				•	CA	1286445 A	16-07-1991
					CA	1264280 A	09-01-1990
					. CA	1295778 A	11-02-1992
					EP	0213799 A	11-03-1987
	•				EP	0213800 A	11-03-1987
					EP	0215565 A	25-03-1987
					EP	0214760 A	18-03-1987
		•			EΡ	0216479 A	01-04-1987
					JP	2530433 B	04-09-1996
					JP	62042731 A	24-02-1987
		٠.			JP	2085247 C	23-08-1996
		. '			JP	7112994 B	06-12-1995
•					JP	62039537 A	20-02-1987
					JP	2553841 B	13-11-1996
					JP	62057408 A	13-03-1987
				•	JP	62039608 A	20-02-1987
					US	5210324 A	11-05-1993
*					US	4792343 A	20-12-1988
				~~~~~~~~~	US	4741790 A	03-05-1988
	US 	<b>453</b> 9368	A	03-09-1985	NONE		
	WO	9203498	Α	05-03-1992	US	5110853 A	05-05-1992
					CA	2090425 A,C	28-02-1992

information on patent family members

Inter Shall Application No PCT/FR 99/00055

	Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date	
	WO 9203498	Α	·	DE DE DK EP	69106880 D 69106880 T 546105 T 0546105 A	02-03-1995 18-05-1995 26-06-1995 16-06-1993	
•							

Dei de Internationale No PCT/FR 99/00055

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 COSF2/32 A61K7/48

Selon la classification internationale des prevets (CIB) ou à la lois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C1B 6 C08F A61K

Documentation consultee autre que la documentation minimale dans la mesure ou ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la pase de données, et si realisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas echéant, l'Indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	US 5 185 395 A (ROBINSON PETER M ET AL) 9 février 1993	1,2,4-7, 9,12,
Y	voir le document en entier	14-17,20 1,21-23
Y	EP 0 793 957 A (OREAL) 10 septembre 1997 voir revendications 13,14,20 voir page 3, ligne 35 - ligne 47	1,21-23
<b>X</b>	US 4 906 701 A (CLARK JR EARL) 6 mars 1990  voir colonne 28 - colonne 29; exemples XXIV.XXV	1,4,5,9, 12-17
-	voir colonne 5, ligne 25 - colonne 7, ligne 25 voir les revendications	, and the second
·	-/	
	-/	

Voli la suite du cadre C pour la fin de la este des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe				
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent  "E" document artérieur, mais publié à la date de dépôt international	T document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprandre le principe ou la théorie constituent la base de l'invention  X* document particuliforment positions:				
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié ayant la date de dépôt international, mais	<ul> <li>"X" document particulièrement pertinent; l'Invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré lociément</li> <li>"Y" document particulièrement pertinent; l'Invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier</li> </ul>				
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	& document qui fait partie de la même famille de brevets  Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale				
28 avril 1999	06/05/1999				
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire autorisé				
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Gamb, V				

## RAPPORT DE CHERCHE INTERNATIONALE

Dei 18 Internationale No PCT/FR 99/00055

Cition DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Catégorie   Identification des documents cités, avec.le cas échéant, l'Indication des passages pertinents   no. des re    A	vendications visées
A US 4 702 844 A (FLESHER PETER ET AL) 27 octobre 1987 voir colonne 4, ligne 5 - ligne 54 voir revendication 1 voir exemple 4  A US 4 539 368 A (DUNCAN JOHN J ET AL) 3 septembre 1985 voir colonne 2, ligne 20 - colonne 3, ligne 67 voir exemple 2 voir revendication 1  A WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 mars 1992 voir page 5, ligne 1 - page 9, ligne 6 voir les examples	vendications visées
Voir colonne 4, ligne 5 - ligne 54 voir revendication 1 voir exemple 4  A US 4 539 368 A (DUNCAN JOHN J ET AL) 3 septembre 1985 voir colonne 2, ligne 20 - colonne 3, ligne 67 voir exemple 2 voir revendication 1  A WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 mars 1992 voir page 5, ligne 1 - page 9, ligne 6 voir les examples	
Voir colonne 4, ligne 5 - ligne 54 voir revendication 1 voir exemple 4  US 4 539 368 A (DUNCAN JOHN J ET AL) 3 septembre 1985 voir colonne 2, ligne 20 - colonne 3, ligne 67 voir exemple 2 voir revendication 1  WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 mars 1992 voir page 5, ligne 1 - page 9, ligne 6 voir les examples	
US 4 539 368 A (DUNCAN JOHN J ET AL) 3 septembre 1985 voir colonne 2, ligne 20 - colonne 3, ligne 67 voir exemple 2 voir revendication 1  WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 mars 1992 voir page 5, ligne 1 - page 9, ligne 6 voir les examples	
voir colonne 2, ligne 20 - colonne 3, ligne 67 voir exemple 2 voir revendication 1  WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 mars 1992 voir page 5, ligne 1 - page 9, ligne 6 voir les examples	
voir revendication 1  WO 92 03498 A (EXXON CHEMICAL PATENTS INC) 5 mars 1992 voir page 5, ligne 1 - page 9, ligne 6 voir les examples	
voir page 5, ligne 1 - page 9, ligne 6 voir les examples	
Voir les examples	
	•
1	
	.*
K.TT	
*	· · · · · ·
BEST AVAILABLE CO	OPY

## RAPPORT DE CHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Der. e Internationale No PCT/FR 99/00055

		ment brevet port de reche		Date de publication		lembre(s) de la nille de brevet(s)	Date de publication
	US	5185395	Ā	09-02-1993	AUC	UN	I
	ΕP	0793957	A	10-09-1997	FR	2745494 A	05-09-1997
					AT	175109 T	15-01-1999
					CA	2199053 A	04-09-1997
					DE	69700082 D	11-02-1999
					WO	9732566 A	12-09-1997
					PL	328600 A	01-02-1999
	us	4906701	Α	06-03-1990	US	4764574 A	16-08-1988
					US	5290479 A	01-03-1994
	JS	4702844	Α .	27-10-1987	AU	4621785 A	20-02-1986
*					- CA	1241492 A	30-08-1988
					CA	1273449 A	28-08-1990
	•				CA	1241149 A	23-08-1988
					DE	3584551 A	05-12-1991
					EP	0172723 A	26-02-1986
					EP	0172724 A	26-02-1986
	•				EP	0172025 A	19-02-1986
					JP	61082812 A	26-04-1986
		•			JP	61069803 A	10-04-1986
					JP	61081414 A	25-04-1986
			•		US	4892916 A	09-01-1990
					US	4940763 A	10-07-1990
					US	4980434 A	25-12-1990
					US	4677152 A	30-06-1987
					AT	53605 T	15-06-1990
				•	AT	60871 T	15-02-1991
•					.AU	612965 B	25-07-1991
:	:				. AU	6089786 A	19-02-1987
					BR	8603812 A	17-03-1987
					CA	1318689 A	01-06-1993
					CA ·	1309546 A	27-10-1992
				•	CA	1286445 A	16-07-1991
					CA	1264280 A	09-01-1990
				•	CA	1295778 A	11-02-1992
		•			EP '	0213799 A	11-03-1987
				19	EP	0213800 A	11-03-1987
					EP	0215565 A	25-03-1987
	,				· EP	0214760 A	18-03-1987
					EP	0216479 A	01-04-1987
					JP	2530433 B	04-09-1996
					JP	62042731 A	24-02-1987
					JP	2085247 C	23-08-1996
					JP	7112994 B	06-12-1995
					JP	62039537 A	20-02-1987
				•	JP	2553841 B	13-11-1996
					JP	62057408 A	13-03-1987
					JP	62039608 A	20-02-1987
					US	5210324 A	11-05-1993
•					US	4792343 A	20-12-1988
					US	4741790 A	03-05-1988
US	5 4!	539368	A 	03-09-1985	AUCU	N	
WC	9	203498	Α	05-03-1992	US	5110853 A	05-05-1992
***					CA	2090425 A,C	

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

e Internationale No. PCT/FR 99/00055

. Document brevet cité au rapport de recherch	Date de publication		lembre(s) de la nille de brevet(s)	Date de publication
WO 9203498		DE DE DK EP	69106880 D 69106880 T 546105 T 0546105 A	02-03-1995 18-05-1995 26-06-1995 16-06-1993

**BEST AVAILABLE COPY**